### 四公開特許公報(A) 平4-46120

filmt, Ct. 3

識別記号

庁内築理番号

個公開 平成4年(1992)2月17日

A 61 K 31/395

ABÇ ABE ABL

7475-4C

C 12 P 17/18 # C 07 D 227/12 8931-4B 6701-4C

審査請求 未請求 請求項の数 1 (全5頁)

60発明の名称

明

砂発

血管新生抑制剤

创特 願 平2-152099

골

忽出 平2(1990)6月11日

何発 明 者 佐 者

東京都町田市玉川学園7-19-16 浩

野 श्रेमा

東京都町田市本町田2662-13 他

大 @発 明 者 村 智 東京都世田谷区瀬田5-12-7

協和廢酵工業株式会社 创出 郭 人

丟

東京都千代田区大手町1丁目6番1号

1.発明の名称

血囊無些抑制剂

2.特許編点の範囲

一般式 [1]

(武中、PiおよびPiは Teまたは一端になって核 合を数わし、R'およびR'か C!の場合、R'とR'お よびR³とR⁵はそれぞれ一緒になって結合を扱わし、 R'およびP'は Uを扱わす。R'およびR'かー路にな って結びを表わす場合、RiはQCNiまたは(Leを汲 わし、N\*はH またはNH→<Î を表わし、PiはH また はDrを表わし、R'、B'およびR'は、R'がQCONH。の

場合R\*およびR\*は一緒になって-0-または筋合を表 わし、R\*およびR\*が一緒になって・0・CO-Q-を参わ す場合、P\*はByを変わす。)で表わされるハービ マイシン誘導体を省動成分とする血管新生抑制剤。

### 3. 発明の許細な説明

# 産業上の利用分野

本発明は、血管新生抑制剤に関する。血管新生 抑制剤は、血管の異常増殖によって発症する疾患、 たとえばりょウマチ姓間節炎 糖尿病性細胞症 妻 熟児調験症、老人性養脱離変性、餌傷治癒時の過 刺戯仮形成の予防または治療薬として期待される。 後来の技術

血胃新生抑制作用を育する物質としては、たと えばメドロキシブロゲステロン、仮酸化多額体、 牛飲骨租抽出版などが知られており、またコーチ ソンとヘパリンの併用によって、血膏新生を抑制 することができることも知られている。

パーピマイシンはエンサマイシン系統生物質に 分類される抗生物質で除草活性、抗タバコモザイ クピールス活性およびP388ロイケミア、BLG

メラノーマ、L1210 ロイケミア、ルイス・ラング・カルシノーマ、エーリッヒ・アサイテス・カルシノーマなどを用いたマウス安較動物系において抗酸瘍活性を示すことが知られている。ある側のハーピマイシンの誘導体がニーリッヒ・アサイチス・カルシノーマを用いたマウス実験動物系において抗頻瘍活性を育することが知られている〔ジャーナル・オブ・アンタイパイポチィクス(J. Antibiotics)37、1264(1984);39、415(1986))。

# 発明が解決しようとする課題

本発明の目的は医療品として有用な新しい血管 新生抑制剤を提供することにある。

### を提供する。

以下に、化合物(十)の具体例およびそれぞれ の物理化学的性質を示す。

### (i) 化合物 1-1

TLC R(値: 0.5) {ベンゼン:酢酸エチル=]:[)

## **静 点: 138元**

整光度: (α: 21 = +126.0 ° (c 0,5. CHC 8:)

飲外課験収スペクトル: ス゚。。゚ nm(ε) 272(23.900)
マススペクトル: m/z 530(計, C₂。н, 16,0,。)
水条板投気共鳴スペクトル(CBC 8: 中): さ (ppm)
6.98(18.dd, J·~1.0,11.5H2), 6.59(Jä.dd,

J=2.0, 2.0Hz). 6 46(14.do, J=1), 5.11.5Hz).
5.80(iH.do, J=1i, 5.11.5Hz). 4.56(iH.d.J-

# 課題を軽決するための手段

本発明によれば、一般式 (1)

(式中、R'およびP'は(&または一年になって結合を表わし、P'およびP'が(&の場合、R'とR'だよびP'とP'はそれぞれ一緒になって結合を表わし、R'およびP'が一輪になって結合を表わす場合、R'はD'はD'はまたは(&を致わし、R'はB'またはHH一〇を表わし、R'はB'またはHFで表わし、R'、P'およびP'は、R'がOCONH,の場合P'およびP'は一緒になって-ローまたは結合を表わし、R'およびP'が一名になって-ローまたは結合を表わし、R'およびP'が一名になって-G-CO-O-を表わず現合、R'はB'を表わす。)で表わされるハービッイシン器質体を有効或分とする血管新生抑制剤

# 11 5Hz). 4.17 (1H. s). 2.96 (1H. d. J=9.0Hz). 1.33 (3H. t)

### (2) 化合物 1 - 2

TLC FI留: 0.60 (ベンセン: 酢酸エデル=1-1) 症光皮: (ロ) 3 = -138.0 \* (c. 0.2. CHC & s) 変外線整収 2<9 km : ズ\*\*\*\* nm(モ) 245()2.060J マススクトル m/z 629(M\*.ConH., NoOs) 水業核磁気共鳴スペクトル(COC & s. 中) : & (ppm) 7.60()H. brel、6.48(1H, s), 4.48(1H, brel) CH<sub>2</sub>O CH<sub>3</sub> CH<sub>3</sub> CH<sub>3</sub> CCH<sub>3</sub>

TLC R(値: 0.63 (ベンゼン: アセトン・7・3)

融 点:1881 (分解)

遊光度: [σ] 25 無外線吸収ス分をお : ス゚゚゚ nm(ε) 232(18,500) 高分解能マススペクトル: n√ ε 578,239

(Cっぱってよりのとしての計算値 578.239)

水果核磁気共鳴スペクトル (COC & ) 中ト:

δ (ppm) 7, 23 (18. d. J=2, 3Hz). 5, 50 (1H, dd. J=2, 3, 3, 0Hz). 5, 89 (4H, dd. J=7, 61, 1, 6Hz). 5, 80 (1H, brs). 5, 51 ((H, qd, J=1, 0, 7, 4Hz). 5, 10 (1H, brd, J=7, 6Hz). 4, 50 (1H, d, J=3, 0 Hz). 1, 65 (3H, d, J=1, 1Hx)

J=2 7, [0,6Hz), \$,66(]4, dd. J=2,7, 9,8Hz),
i,15(3H, d, J=1,3Hz)

元素分析・C 60, 26, 16 6, 98, N 2 45, C ℓ 12, 89

CasharC ℓ 1NOsとしての計算値:

C 69.74, H 6.74, N 2.53, C# 12.64

(6) 化合物 1 - 5

TLC M値:0.45 (ペンゼン:アセトン:7:3)

**会 点: 178℃ (分解)** 

宏光医: (α)<sup>23</sup> = +93° (c 11.5. CHC ℓ<sub>3</sub>) 影外線吸収が948 . 2<sup>cs,Qs</sup> am(c) 258(18.600) 永美核磁気実際スペクトル(CDC ℓ<sub>3</sub> 中): る(ppm) E.32(1H, d. J+0.9Hz). 6.42(1H, qd,

J=1, 1, 11, 3Hz), 6, 32(1H, dd. J=il.5.

元素分析: C 60.01. H 6.92, N 4.78, C4 5.89 CapHoaC49aOr としての計算館:

C 60.18. H 6, 80. N 4, 84, C# 6 05

(4) 化合物 1-4

TLC RI側:0 89 (ペンゼン:アセトン:7:3)

蔵 点: 199℃ (分解)

施光度: [α] <sup>22</sup> = +99° (c 0.5, CHC £ 3) 紫外線吸収259Hk . z<sup>cd,nle</sup> nm(s) 271(23,500)

新分解能マスメベクトル: m/z 553,200

(C:x8;nCℓ;NO;としての計算値 553,200) 水素核磁気共鳴スペクトル(COCℓ;中):

5 (ppm) 1, 33 (iH, d, J=2.5Hz), 6, 53 (10, dd, J=2.D, 2, 5Hz), 6, 55 (1H, d, J=13.5Hz), 5, 86 (1H, dd, J=9 8, 13.5Hz), 4, 99 (1H, dd,

12.59z), 5.30(1H, dd, J=10.6. 11.5Hz),
5.28(1H, qd, J=1.0. P.88z), 5.03(1H, d,
J=3.4Hz), 4.43(1H, dd, J=6.9Hz), 4.00
(1H, dd, J=9.1, 10.6Hz), 3.18(1H, dd,
J=1, R, 10.0Hz), 2.25(1H, m), 1.26(3H, d,
J-1.0Hz)

元素分析・C 54.89、H 6.32、N 4.26。Br 12.68 C:oH・iBrNoO。としての計算数:

C 55. 20. H & 34, R 4, 29, Br 12, 10

(6) 化合物 [ - 6

TLC 財法: 0.84 (ペンゼン アセトン=7:3)

飲 点: 132℃ (分解)

胜龙庄:〔a:23 = +83 (c 0.5, CHCℓs)

製外限吸収3<014 : i i ne(ε) 268(18,000) 水森核磁気共幅スペクトル(CDCま。中):

δ (μρα) 7,28()fi, qd, J=1,2, 12,2Hz), 6.81(18, d, J=1,5Hz), 4.61(1H, d, J=7,3Hz), 4.4?

(1H, s), 4.32(1H, d, J=9,4Hz), 2.32(1H, m), 1.83(3H, s)

元多分析:C 48.97、H 5.31、M ).93、97 2) 59 CnoHzaBryO.o としての計算額:

C 49, 24, H 5, 38, W 1, 92, 9r 21, 16

化合物 | - | および | - 2 は特別 昭 63-218620 号公報に、化合物 | - 3 ~ | - 6 はジャーナル・ボブ・アンタイパイオティクス(J Antibiotics)。
39 、 (15(1996) にそれぞれ製造法ところに記載されている公知物質である。

化合物(1)は投与の目的および方法により、常法により興動された収剤、関抗剤、粉剤、カブセル剤、シロップ剤、飲養剤、クリーを用、注射剤などの形で投与することができる。とくに注射剤の形で用いるのが経ましい。注射剤として用いる場合、生理食塩水、ブドウ糖、ラクトース、マ

**担告!. D su:>200mg/kgであった。** 

### 封款例 2

類受精期の復保膜内の血管新生に対する抑制作用 エヌ・タナカらの方法(エクスペリメンタル・ パソロジー(Experimental Pathology) 30、141 (1986): に逆い、類受情報の難解終内の血管新生 に対する化合物(1)の作用を関べた。

10~20項の4.5自齢の数の受得的に小穴を 開け、後尿際上に耐酸ビニルーエテレン共振合体 (EVAD: 三非…デュポン社製)に対入した試験化 合物を設置し、37でで2自閉野朗幣内で培養後、 10%のガマ油乳酵(イントラリポス(intrailpos): ミドリー学社製) ) がを提尿酸内に住入し、援尿 便内に新生される血管に対する試験化合物の抑制 作用の程度を観察した。

でなわち、血管形成の認められない領域が3m 以上の钼卵を完全抑制を示した鶏卵とし、抑制率 を次式で穿出した。

ンニット注射度に適当な界面活性対応とえばTacen® 80を助剤として加えそこへ化合物 ([) を懸剤させ、これを1~1000cg/減、1日1~3回で舒服 内あるいは局所に投与する。

化合物(十)は血管新生作用を何し、ハーピマイシンAと比較して低密性である。また化合物の一部はハーピマイシンAが示すような既存の血管に対する作用がないことから、血管の異常維定によって発収する極々の疾患たとえば、リュウマチ性関節炎、糖尿病性稠酸症、未動見網膜症、差人性炎炎の衰失、動構治無等の動剤関係形成などに有用である。次に化合物(1)の毒性および萎弱作用について、試験例で説明する。

### 过级图1

### 急性惡性試験

6 趣味、雌のDDYマウス(2 5 主 1 a、 1 群 3 匹)に、2 %のエラピアゴムを含む生理食塩水 に懸備した試験化合物を腹腔内に投与し、2 4 時 関後の生存率から5 G %生存役与量(1 D so)を 上げ下げ法で進出した結果、化合物(1) はいず

またフィッシャー (fischer) の正確確立法により p 何を求めた。いずれのデータもp 何は 0.6 5 以 下であった。

その結果を第1表に示す。第1要に示したよう に、本発明の化合物は、0.01~10m/毎の役 年で、有意な血質新生抑制作用が認められた。 試験例3

# 既存の血管に対する作用実験

1 0 日日の翻卵を用いて試験例2 と同様にして 試験化台物を設置、培養し、機尿酸内にすでに形 成されている血管に対する作用を調べた。 既存の 血管の損失が観察されるものをエ、変化がないも のをことして翌1 数に示す。

第 1 表

化合物 :	役与量 (mg/個)	(%)	既存血費に 対する作用
[-]	C. 1 1 1 0	; 2 ; 0 0 ; 0 0	† + 
i – 2	0. 0 1 C. 1 1 1 0	2 G 5 O 8 O I U C	+
1 - 3	0. i 1 : 1 0 :	1 2 5 0 1 0 0	+
! - 4	0. ! } ! 0	1 2 8 5 1 0 9	+
[ - 5	0. 0 1 i 0. i 1	1 0 3 0 3 5 3 0	-
1 - 6	0. 0 1 · 0. i 1 i 0	3 0 3 0 1 0	-
ハーピマイ シン人	0. 0 1 1 0. 1 1	0 5 0 1 0 0	+

以下に本発明を実施例で示す。

# 英脑例 经射刑

化合物(I・)の2008をエタノール20 をに解放した後、ミリポアフィルター(孔径0.22 ム)で加圧戸通して無野化をおこなう。得られる 無防护袋5.0㎡を褐色パイアルに分立し、常立に より波稿を逞し、50㎡パパイアルの独無を提利 を得る。

# 発明の効果

本発明により、医薬品として有用な新しい血管 新生抑制剤が提供される。

特許出願人(102) 協和難謀工業株式金社 代表者 加 師 年 夫(2011) (代表者 加 師 年 夫(2011)